PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

03-106954

(43) Date of publication of application: 07.05.1991

(51)Int.Cl.

CO8L 23/26 // CO8F 8/44

(21)Application number : 01-243546

(71)Applicant: DU PONT MITSUI POLYCHEM CO

LTD

(22)Date of filing:

21.09.1989

(72)Inventor: HIRASAWA EISAKU

(54) IONOMER COMPOSITION

(57)Abstract:

PURPOSE: To improve the antistatic properties and thermoformability by compounding at least two ionomers in each of which at least a part of an ethylene-unsatd. carboxylic acid copolymer is neutralized with a specific alkali metal.

CONSTITUTION: The title composition comprises at least two ionomers in each of which at least a part of an ethylene-unsatd. carboxylic acid copolymer, i.e., the base polymer of the ionomer, of the formula (wherein R1 to R4 are each H, alkyl, etc.; M is an alkali metal; R is a comonomer component optionally further contained; and a, b, c, and d are each a molar fraction, and a+b+c+d=1, a>0, b>0, c≥0, and d≥0) is neutralized with 1.3mmol or lower (based on 1g of the total compsn.) alkali metal selected from the group consisting of K, Rb, and Cs, and which have different unsatd. carboxylic acid contents in the ethylene-unsatd. carboxylic acid copolymers from each other.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

① 特許出願公開

@ 公 開 特 許 公 報 (A) 平3-106954

Int. Cl. 5

識別記号

庁内整理番号

❸公開 平成3年(1991)5月7日

C 08 L 23/26 // C 08 F 8/44 L D P M H U 7107-4 J 8016-4 J

審査請求 未請求 請求項の数 4 (全11頁)

❷発明の名称

アイオノマー組成物

②特 願 平1-243546

@発明者 平沢

栄 作

千葉県市原市加茂543-4

⑦出 顋 人 三井・デュポンポリケ

東京都千代田区霞が関3丁目2番5号

ミカル株式会社

四代 理 人 弁理士 山口 和

明細

נצי

i . 発明の名称

アイオノマー組成物

2. 特許請求の範囲

(2)アイオノマー組成物中の該アルカリ金属含有 量が組成物 1 g当り 0.4 ミリモル以上である請求 項(1) 記載のアイオノマー組成物。

(3)アイオノマー組成物が、ベースとなるエチレン・不飽和カルボン酸共重合体中の不飽和カルボ

ン酸含有量が少なくとも2モル以上異なっている2種のアイオノマーを少なくとも含有していることを特徴とする請求項(1) 又は(2) 記載のアイオノマー組成物。

(4)請求項(1)。(2)。(3) のいずれかに記載のアイオノマー組成物と他の熱可塑性重合体を配合してなるアイオノマー組成物。

3. 発明の詳細な説明

[産業上の利用分野]

本発明は新規なアイオノマー組成物に関する。 さらに詳しくは本発明は帯電防止性能と熱成形加 工性に優れたアイオノマー組成物に関する。

[従来の技術及びその問題点]

一般に熱可塑性重合体の成形品は静電気を帯び易く、そのため使用時あるいは加工時に帯電による種々の障害が発生することはよく知られている。従来、これら成形品の帯電防止法としては種種の方法が提案され実施されてきたが、いずれの方法も何らかの問題点を含んでいた。例えば帯電防止剤を練り込む方法が一般に採用されている

このような諸欠点を回避する試みとして重合体自体に帯電防止性能を付与しようとする提案もすでに行われている。例えば特開昭 60-240704 号公報によれば、エチレン・不飽和カルボン酸共産合体のNa. K. Rb 及びCsから選ばれるアルカリ金属量や和したアイオノマーであって、アルカリ金属量が少なくとも1.3 ミリモルノ g 樹脂の導電性樹脂

[課題を解決するための手段]

本発明は、エチレン・不飽和カルボン酸共産合体の一部又は全部がカリウム、ルビジウム及びセシウムからなる群より選ばれたアルカリ金属で中和されているアイオノマーの少くとも2種以上のプレンドであって、該アルカリ金属量はプレンド1 g 当り1.3 ミリモル未満の量で存在し、かつ、

[発明が解決しようとする課題]

本発明者らはこの提案における前記欠点もしく は問題点を改善すべく検討を行った。その結果、 2種以上のアイオノマーを混合したアイオノマー 組成物を用いることによって、より少ないアルカ

上記アイオノマーのうち、少なくとも2種のアイオノマーは、ベースとなるエチレン・不飽和カルポン酸共重合体中の不飽和カルポン酸含有量が互いに異なっているアイオノマー組成物である。

本発明のアイオノマー組成物は、2種以上のアイオノマーのブレンドからなる。各アイオノマーのベースとなるエチレン・不飽和カルポン酸の2元共重合体である必要はなく、他に不飽和カルポン酸合成ステルやピニルエステルなどのモノマーを重合なステルやピニルエステルなどのモノマーをよい。分として含有する多元共重合体であってもよい。

前記不飽和カルボン酸としては、α.βー不飽 和カルボン酸が好ましく、例えばアクリル酸、メタクリル酸、無水マレイン酸。マレイン酸 重合 チルなどを例示することができる。また共産 の第3成分として用いられる前記不応飽和カルル を第3、大力としては、上記α。βー不応飽和カルルボン酸 ンでのエステル、例えばメチル、エチル、イソブチル にはれる。カーブーンチル、などの にはれる。カーブーンチル、などの にはれる。カーブーンチル、などの にはなりたい。カーブーンチル、などの にはなりたい。カーブール、イソブチル、などの にはて、ローブチル、スキシル、などの エスチルを挙げることができる。またビニルエス テルとして酢酸ビニル、プロピオン酸ビニルなど ・を例示することができる。

而して本発明で用いられるアイオノマーは、上記ペースとなるエチレン・不飽和カルポン酸共取合体の不飽和カルポン酸部分の一部又は全部が、カリウム、ルビジウム及びセシウムから選ばれるアルカリ金属で中和しているものである。これを投式的に示すと

$$(c - c) = (c - c) = (c - c) = (R)$$

(但し、R₁, R₂, R₃, R₄ は水素、アルキル基、その他置換基、M はアルカリ金属、R は他に含有されてもよい重合成分、a,b,c,d はモル分率であり、a+b+c+d=1, a>0。 b≥ 0。c>0。 d≥ 0)で示される。

本発明においては、このようなアイオノマーの 少なくとも2種以上をプレンドするものである が、そのうちの少なくとも2種のアイオノマー

下、一層好ましくは 2.8 モル % 以下であるが、あまり低含有量のものを用いると、アイオノマーの優れた特性、例えば透明性や強靭性が損なわれる傾向にあるので、その含有量が 0.5 モル % 以上、とくに 0.8 モル % 以上のものを用いるのが好ましい。

本発明のアイオノマー組成物は少なくとも2種以上のアイオノマーの担成物であっても良い。 程以上のアイオノマーの組成物であっても良い。 そして3種以上のアイオノマーブレンドの場合、 そのうちの少なくとも2種のアイオノマーは、ベースとなるエチレン・不飽和カルボン酸共富でいた。 中の不飽和カルボン酸含有量が互いに異なって新かってとを要する。例えば不飽和カルボン酸含有量の低いアイオノマーは、それぞれ2種以上用いてもよい。

アイオノマーとしては、また目的に応じ種々の メルトフローレートのものを使用することができ る。例えば190℃、2160g荷重におけるメ は、ベースとなるエチレン・不飽和カルボン酸共 型合体中の不飽和カルボン酸含有量が互いに異な っていることを特徴としている。すなわち上式で 示されるb+c の値が互いに異なるものである。

この場合、ブレンドの効果を充分享受するため には、不飽和カルポン酸含有量の多いものと少な いものとは、その合有量は少なくとも2モル%以 上、好ましくは4モル%以上、より好ましくは5 モル%以上異っているものを用いるのが好まし い。そして帯電防止性能良好なものを得るために は、不飽和カルポン酸含有量の多いものは、不飽 和カルポン酸含有量が 6 モル以上(前述の b+c が 0.06以上)、好ましくは7モル%以上であるが、 あまりその含有量の多いものは吸水性、吸湿性が 大きく、また生産コストも高いので、その含有量 が15モル%以下程度のものを用いるのが好まし また不飽和カルポン酸含有量の低いものは、 プレンド物の帯電防止性能を良好なものとし、か つ吸湿性を低減させるために不飽和カルポン酸の 合有量は5 モル % 以下、好ましくは3.5 モル % 以

ルトフローレートが 0.05~1000g / 10分のものを 毎日することができる。

アイオノマー組成物においては、前述 のとおり、不飽和カルポン酸含有量の高いアイオ ノマーと不飽和カルポン酸含有量の低いアイオノ マーとの不飽和カルポン酸含有量が少なくとも2 モル以上離れているのが好ましい。3種以上のア イオノマー組成物の場合は、不飽和カルポン酸含 有量の最大のものと最小のものとの差が2モル% 以上である、すなわち、エチレン・不飽和カルポ ン酸共重合体中の不飽和カルポン酸含有量が少な くとも2モル以上異なっている2種のアイオノマ ーを少なくとも含有しているのが好ましいが、そ の他に、不飽和カルポン酸含有量が両者の中間領 **域に属するアイオノマーを、性能を低下せしめな** い程度にプレンドすることは差支えない。しかし ながら通常はこのようなプレンドは帯電防止性能 の上からは却って負の効果がでる場合が多い。

不飽和カルポン酸エステルあるいはピニルエステルのような他に含有されていてもよい単盤体

は、アイオノマー中、例えば20モル%以下程度合有されていてもよい。

本発明の組成物中におけるアイオノマー中のアルカリ金属は、カリウム、ルビジウム及びセシウムから選ばれる。これらのアルカリ金属の中では価格、入手容易性等からカリウムが特に好ましい。

上記アルカリ金属の含有量は、ブレンドするアイオノマーの種類によっても若干異なってくるが、アイオノマー組成物中、少なくとも0.4 ミリモル/8組成物以上、好ましくは0.7 ミリモル/8組成物であれば帯電防止性を良好なレベルに保っことができる。

一方帯電防止性の点からはその含有量は多くでもよいが、あまり多いと吸湿性が増加し、成形加工にトラブルを生じることがあるので、1.3 ミリモル/ g 組成物未満であり、好ましくは1.2 ミリモル/ g 組成物以下に保つことにより、吸湿性を大幅に減少させ、かつ帯電防止性能も充分発揮できるので好ましい。

- (2) 不飽和カルポン酸エステル合有量の異なるエチレン・不飽和カルポン酸共産合体をプレンドしつつ、又はプレンドしてから共けん化する方法。
- (3) 予めそれぞれのエチレン・不飽和カルボン酸共産合体またはエチレン・不飽和カルボン酸エステル共産合体をアイオノマー化しておいてからプレンドする方法。
- (4) 一方をアイオノマー化しておき、他方のベースポリマーであるエチレン・不飽和カルポン酸 共重合体を溶融混合する方法。

本発明のアイオノマー組成物を製造するには次のような方法を例示することができる。

(1) 不飽和カルボン酸含有量の異なるエチレン・ 不飽和カルボン酸共重合体をプレンドしつつ、 又はプレンドしてから共イオン化する方法。

全に中和する方法、エチレン・不飽和カルポン酸エステル共重合体をアルカリ金属イオンの存在下でけん化する方法などがあるが、押出機等を利用して、エチレン・不飽和カルポン酸共重合体とアルカリ金属化合物を溶融混練する方法が最も簡便で経済性に優れている。

なお本発明のアイオノマー組成物におけるブレンド比は、帯電防止性能と低吸水性、低吸湿性のバランスを考慮すると、不飽和カルボン酸含有量の高いアイオノマー10~80重量部、好ましくは15~60重量部に対し、不飽和カルボン酸含有量の低いアイオノマーを90~20重量部、好ましくは85~40重量部とするのがよい。

このようなアイオノマー組成物はそのまま、あるいは所望に応じ任意の添加剤、例えば酸化防止剤、耐燥安定剤、滑剤、スリップ剤、飼料、染料、染料剤、粘着付与樹脂などを加え、 程々の用途に利用できる。例えば包装フィルム、くつ、マット、コンテナー、壁紙、バッテリセバレータなどに利用できる。あるいは他の熱可塑性

持開平3-106954(5)

樹脂、低、金属等との積層体として使用できる。 更に水性ディスパージョンにして導電性コーティ ング剤のような用途にもできる。

また従来されている高濃度でアルカリ金属を含有する導電性アイオノマーに比較して低アルカリ濃度で同一帯電防止レベルに達成させることができ、その結果吸湿性、吸水性が低く、成形時の発泡を起こし難く、成形加工が容易となる。また耐熱性が良好であるため、用途の制限も緩和される。さらにより安価に製造できるという利点もある。

またこのアイオノマー組成物を他の熱可塑性重合体に配合することによって帯電防止効果を付与することができる。

[寒施例]

以下に実施例を挙げて本発明を具体的に説明する。なお実施例およびその原料として用いた熱可塑性樹脂の物性、および得られた樹脂組成物の物性の測定方法は次のとおりである。

〇使用した熱可塑性樹脂

(1) 酸共重合体(エチレン-メタクリル酸共重合体、ランダムコポリマー)

[発明の効果]

本発明によれば、従来の導電性樹脂の有する欠点がない帯電防止性能の優れた成形品が得ることが可能である。すなわち非帯電効果が永続的で経時的な低下がない。また水等の接触によっても非帯電性を損なわないし、湿気による影響も少ない。

	メタコ	クリル酸	M F R
	wt%	m o 1 %	(190 ℃. dg/10分)
设共 重合体 -	3.0	12.2	1.4
- :	2 2 0	7.5	6 7
- :	3 15	5.4	6 0
- 6	1 2	4.3	1.4
- !	10	3.5	3 5
- (8.0	2.8	15
- 1	1 4.0	1.3	7

- (2) 酸共重合体、アイオノマー以外の熱可塑性樹脂
- ・低密度ポリエチレン (LDPE) 密度 (23 ℃) 0.923g/■1 MFR (190 ℃) 5.0dg/分
- ・エチレン酢酸ビニル共重合体 (EVA) 酢酸ビニル含量 10重量 % NFR (190℃) 9dg/min
- ・6ナイロン

東レ餅製CM-1017C

- 〇測定方法
- NFR JIS K 6 7 6 0

特開平3-106954(6)

- ・表面固有抵抗 東京電子開製高抵抗計 Model TR-3を使用して測定
- ・摩擦搭電性 サンプルを綿布で強く こすり、 0.5cm 角のティシュペーパーが 吸い付くか否かで判定した。
- ・吸 湿 性 サンブルの1mm 厚シート 又は100 μm 厚フィルムを1 ケ月間20~ 27℃、60~70%相対温度下に放置したと もの給水量を測定し、吸湿性とした。
- ・吸 水 性 サンプルの lam 厚プレスシートを 50 ℃ 温水中に l 時間没漬後、サンプル中の水分値(表面付着水を除く)を測定して吸水性とした。

夹施例 1~4

東洋精機開製ラボプラストミル(50ml容量)に 設共重合体 - 2 (7.5 モル%メタクリル酸含量) と設共重合体 7 (1.3 モル%メタクリル酸含量) のペレットを表 1 の割合で合計 4 O g 添加し、・ 220 で、毎分6 0 回転にて混合した。設共重合体 が溶融した後、これに炭酸カリウム粉末を表 1 に

囲気にて7日放置後の吸湿度を測定し、さらに50 で温水1時間浸漬後、吸水率の測定を行なった。 結果を表1に示す。

比較例 1~10

酸共重合体 1 ~ 7 を夫々単独で使用する以外は 実施例 1 ~ 4 と同様にして、単独の酸共重合体か らのカリウムアイオノマーを作った。

示す割合で加え、同じ温度回転数にて混雑した。 皮酸カリウムが添加されると同時に、イオン化反応が始り反応に伴う皮酸ガスと水とが発生し、ラボブラストミルの樹脂が発泡が生じ同時に混練トルクが上昇した。発泡は炭酸カリウムの添加6分後には収まり、トルクの上昇も7分後には平衡に達し、10分後にはイオン化反応は完了していた。

ラボブラストミルより生成したカリウムアイオ ノマーを取り出し、160 ℃ 50kg/cm*の圧力下で、 熱プレスを行い、その後 50kg/cm*2 0 ℃の冷却プ レスで冷却することによりサンプルの1mm 厚みの シートを作成した。発泡のない半透明ないし透明 なシートを得た。

このプレスシートを約25℃、相対温度 60~70%の空気中で4日間放置後、表面固有抵抗及び摩擦帯電性の測定を行ったところ、表面固有抵抗 10°~10°°Ωでいずれも摩擦による静電気の発生は認められなかった。

またシートを20~27℃、相対湿度60~70%の雰

オノマーはいずれも表面固有抵抗が10'°Ω以上で、かつ摩擦により帯電した。結果を表1に示す。

比較例 11~12

酸共重合体 2 を単独に使用し、イオン源として 炭酸ナトリウムおよび酸化亜鉛を使用する以外は 実施例と同様にして、ナトリウムおよび亜鉛アイ オノマーを合成し、1mm 厚プレスシートを作成し た。いずれも金属塩含量が1.3 ミリモル/g樹脂 を越えているにもかかわらず、10¹² Qをはるかに 越える表面固有抵抗を示し摩擦によって容易に帯 電した。結果を表1に示す。

以下余白

特開平3-106954(ア)

(2.8) (4.2) (2.2) (3.4) (xtx) 5.0 8. 9 2.6 17.0 帯配せず 発用セナ 帯観せず 츖 帯国セグ Ħ 함 摔 5×1010 **表面固有抵抗** 6×107 10, <u>a</u> 10. (イオン化度62X) 金属イオン合置 (イオン化成18%) (イオン代版10%) (イオン化展83%) (m mol/g樹脂) Kイオン 0.87 Kイギン 1.16 **スイギソ 0.72** Kイギン 0.94 重量部 49 9 70 50 50 2 2 6 ~ 酸共宜合体組成 数共竄合体一 酸共宜合体-酸共重合体一 极共赋合体一 数共重合体一 1 酸共風合体一 酸共宜合体-敬共国合体 政分 3 マ 2 東施例 욧 2 = 2

表

表

_	
80	
缺	
_	

表

	酸共竄合体組成		金属イオン合意	表面固有抵抗	壁	以 (包涵体)
Ę	成分	明量組	(四年)/6付旧)	(a)	新電性	(wtX)
比較例1	酸共竄合体−1	100	Kイオン 2.34 (イオン代展67%)	2×10°	帝国化学	183.0
" 2	酸共宜合体-2	100	Kイオン 1.65 (イオン化度71%)	9×10*	帯耳せず	58.0 (6.9)
e .	酸共量合体-2	100	Kイオン 1.27 (イオン化度55%)	平沼 •.01	12. 24. 24. 24. 24. 24. 24. 24. 24. 24. 2	26.0
4 "	政共重合体-2	100	Kイギン 0.89 (イギン(化版38X)	10.01	智樂	1:1
. 5	胶共宜合体-2	901	X人 4ン 0.45 (スキン(2限19X)	10. 以上	· 中	0.30
9 "	酸共宜合体-3	100	Kイオン 1.42 (イオン化度81X)	3 × 10''	福祉任守	41 (5.9)

寒 施 例 5 ~ 8

65mm 径のベント 装置付きスク リュー押出機 酸共重合体2 および酸共重合体7のペレット を表2に示す割合にてプレンドして供給し、これ に又炭酸カリウムの粉末を50重量%合む酸共重合 体によるマスターバッチを表2に示すようなKイ (0.70~1.16m·mol/g 樹脂)で供給し、 樹脂温度 240 ℃、押出盤 15 Kg/時にてイオン化を 行ない、カリウムアイオノマーのペレットを得 このアイオノマーを、スクリュー径30mmのイ ンフレフィルム成形機にて樹脂温度 200 ~ 230 で の条件で100 μm厚のフィルムを作成した。フィ ルム成形時に発泡はなく、フィルム成形は容易で あった。またフィルム作成時、通常低密度ポリエ チレンフィルム成形時に見られる静電気の発生は 辺められなかった。フィルム作成直後および25 60%相対湿度の雰囲気にて4日間放置した 後のフィルムの表面固有抵抗および摩擦による帯 電を測定したところ、いずれも低い抵抗を示し、 帯電は認められなかった。結果を表2に示す。

级 水 体 (母混性) (*t.X) (1.3)(3.3)(3.1)(3.8)23 13 缸 **COR** Ħ 特包 书口 城田 田田田 部部 酥 拉品 雏 以上 以上 以上 以上 以上 江江 表面固有抵抗 (a) 101 1013 1013 10,3 101 (イオン化度88%) 金属イオン合置 (イオン(<u>と度13</u>X) (イオン化度83%) (イオン化度85%) (m mol/g枌脂) Kイギン 1.16 1.65 K ナ ナ ソ 0.41 Kイギン 1.27 アイギン オン Y ক Na. Zn7 重量部 100 <u>00</u> 100 100 100 100 2 S ~ 酸共宜合体组成 4 C 般共重合体 酸共宜合体 敬共宜合体 醛共重合体 酸共聞合体 战共宜合体 比较例7 2 0 တ 8 " 1 = 2 2 2

特開平3-106954(8)

<u>.</u>		酸共重合体超	B成	金属イオン高量	フィルム作成直後	F成直後	25°C, 60%	25℃、60%相対湿度で
E.	#	4	10 mm 433	(= 201 % ###E)			4 古间轻迟终	30%
	¥	3		(B. 201/8 (7)48)	表面固有 抵抗 0	学店	表面固有 抵抗 D	學療
東施例5	酸共国合体 酸共氮合体	合体−2 合体−7	50	Kイオン 1.16 (イオン化度83%)	5 × 10°	特配住于	1 × 10°	部間仕ず
9	酸共富合体- 酸共富合体-	合体-2 合体-7	4.5 5.5	Kイオン 1.04 (イオン化暦80%)	2×10*	帝国はず	1 × 10°	発展はず
7	酸共富合体 酸共富合体	合体-2 合体-7	4 0 6 0	Kイオン 0.93 (イオン(比例70%)	4 × 10•	帯観せず	5 × 10°	帯電せず
æ	酸共重合体	合体-2 合体-7	30	Kイオン 0.70 (イオン(比度68%)	1 × 10.*	新羅仕ず	4 × 1011	帯電せず

夹施例9~10

寒施例11、12

実施例 5 のカリウムアイオノマーとエチレン・

酢酸ピニル共重合体(酢酸ピニル含量 1 0 w t

%、MFR 1 0 d g / 分)および上記アイオノマ
ーと 6 ナイロンとをそれぞれ表 4 に示す割合で
3 0 m m スクリュー係の押出機で 2 3 0 ℃の樹脂

温度で溶験混練した。得られた混練組成物を実施例1~4と同様にして熱プレスして1mm厚のシートを作成した。シート作成後、25℃、60%相対湿度の空気中に1週間シートを置いた後に、表面固有抵抗および摩擦帯電性を測定したところ、いずれも帯電性を示さなかった。結果を表4に示す。

以下余白

3

拟

	學療務電性		3	はは		事をは	
	表面固有抵抗	a .		nT× c		1 × 101°	
	金属イオンの間	(BUL 8/108)		17.1 / PYV		Kイオン 1.17	
က		は	50	20	50	50	_
×	アイオノマー組成物組成	成分	アイオノマー(酸共量合体-1のイナンル物)	政共宜合体—6	トナ	砂イオンに物)酸共氧合体-7	眯
	2	0 0	爽施例9		10		

2	熱可塑性樹脂組成物組成		表面固有抵抗	學懷符萬性
	成分	總置重	3	
東施例11	実施例5のアイオノマー 6ナイロン	~ œ ស ស	2 × 101°	帯気はず
莱施例12	実施例5のアイオノマー エチレン-酢酸ピニル共 <u>顕合</u> 体	25 75	1 × 10 · *	毎配むず

特許出題人 三井・デュポンポリケミカル株式会社 (代理人 弁理士 山口 和

特開平3-106954(9)

手続補正書

平成2年11月28日

特許庁長官 植松 敏 险

1. 事件の表示

平成1年特許顯第243546号

2. 発明の名称

アイオノマー組成物

3. 補正をする智

事件との関係 特許出願人

住所 東京都千代田区霞が関3丁目2番5号

名称 三井・デュポンポリケミカル株式会社 代表者 今道 明

4. 代理人 〒113 電話 03(5689)4720 番

住所 東京都文京区本郷 5 - 2 5 - 8 香川ビル

氏名 弁理士(7049)山口



5. 補正命令の日付

自発

- 6. 補正により増加する請求項の数
- 7. 補正の対象



	メタク酸含量	フリル	アク!	リル酸 ブチル	MFR (190℃、 dg/分)
	# t %	mol%	wt%	mo1%	ив/////
酸共重合体-1	30	12.2	_		14
- 2	20	7.5	_	-	67
-3	15	5.4	-		60
-4	12	4.3	-	-	1.4
-5	10	3.5	-	-	1 4 3 5
-6	8.0	2.8	_	-	15
-7	4.0	1.3	_	-	7
- 8	10	3.5	_	_	500
- 9	5	1.8	10	2.5	35

(6)明細書30頁表4の次に頁を変えて、下記の文お よび表を加入する。

『実施例13、14

実施例5~8で使用したと同じ押出機に表5に 示すように三種類の酸共重合体ペレットをプレン ドして供給し、これに又炭酸カリウムの粉末を 50重量を含む酸共重合体によるマスターバッチ を、表5に示したKイオン海度で供給し、樹脂温

8. 補正の内容

(1) 明細書の特許請求の範囲を別紙のとおり訂正する.

(2) 明細書8頁12行「6モル」の後に、

『%』を加入する。

(1)明細音の特許請求の範囲の欄

(2) 明細書の発明の詳細な説明の欄

(3) 明細書10頁7行~行「モル」の後に、

8%』を加入する。

(4)明細魯13頁2行「カルボン酸」の後に、

『エステル』を加入する。

(5)明細書17頁下2行

「(」)酸共重合体(エチレン-メタクリル酸共重合 体、ランダムコポリマー)」とあるを、

『(1)酸共重合体(エチレン-メタクリル酸共重 合体およびエチレンーメタクリル酸-アクリル 酸イソプチル共重合体、ランダムコポリマー)』 と訂正する。

(6)明細書18頁の表を下記のとおりに訂正する.

度 2 4 5 ℃、押出量 1 4 kg/ 時にてイオン化を行 いカリウムアイオノマーのペレットを得た。この アイオノマーをスクリュー径50㎜のインフレフ ィルム成形機にて樹脂温度200~230℃の条 件で50μ Β 厚のフィルムを作成した。フィルム 成形時に発泡はなく、透明なフィルムが容易に得 られた、フィルム作成後23℃、50%相対湿度 の雰囲気にて4日間放置後のフィルム表面固有抵 抗および摩擦による帯電を測定したところ、いず れも低い低抗値を示し、帯電は認められなかった . 結果を表5に示す。

以下余白

温度で物性	母協帯電性	事品など			帯観さず	·	
23℃、50%相対湿度で4 日間経過後の物性	表面固有抵抗(Ω)	1.7 × 1 0°			5.9 × 10°		
金属イオン合動 (mmol/g 短脳)		1.20			1.09		
超级	重量部	4 0	3 0	3 0	3.0	30	4 0
做共鱼合体	成分	酸共重合体-2	S -	8	酸共宜合体-2	ນ 1	₁
Na		東施岡13			東施例14		

実施例5のカリウムアイオノマーペレットと 低密度ポリエチレン(密度 0.923 g/ml. M F R 5.0 dg/ 分)ペレットとをそれぞれ表6に示す割 合にてドライブレンドした後65㎜径スクリュー 押出機に供給し、220℃温度にて混練してペレ ットを得た。このペレットを実施例5~8と同じ インフレフィルム成形機にて樹脂温度200~2 30℃の条件で50μ ■ 厚のフィルムを成形した 。フィルムは半透明で発泡はなく、フィルム成形 は容易であった.

フィルム成形後、25℃、60%相対湿度の雰 囲気にて4日間放置した後、フィルムの表面固有 抵抗及び摩擦による帯電を測定したところ、いず れも帯電は認められなかった。結果を表6に示 す.

以下余白

紙〕

2.特許請求の範囲

{1} エ チ レ ン ・ 不 飽 和 カ ル ポ ン 酸 共 重 合 体 の 一 部 又は全部がカリウム。ルビジウム及びセシウムか らなる群より選ばれたアルカリ金属で中和されて いるアイオノマーの少くとも2種以上を混合して 成る組成物であって、該アルカリ金属量は上記組 成物 1 g 当り 1.3 ミリモル未満の登で存在し、か つ、上記アイオノマーのうち、少なくとも2種の アイオノマーはペースとなるエチレン・不 飽 和カ ルポン酸共原合体中の不飽和カルポン酸含有強が 互いに異なっていることを特徴とするアイオノマ 一组成物.

(2)アイオノマー組成物中の該アルカリ金属含有 **聞が組成物1g当り0.4 ミリモル以上である請求** 項(1)記載のアイオノマー組成物。

(3)アイオノマー組成物が、ペースとなるエチレ ン・不飽和カルポン酸共重合体中の不飽和カルポ ン 肢 含 有 量 が 少 な く と も 2 モ ル <u>%</u> 以 上 異 な っ て い

原带氧性 * 5℃、60%相対浪暦-1日間経過後の物性 45 鞐 非 固有抵抗 0 0 C X X 25 4 屆 S 炭 X **%** % X X 2 S S . 5 斑 7 5 ∞ 7 器 1 7 4 7 卜 7 ۷ 7 7 漏 * 5 # * 5 H \mathbf{X} H \mathbf{x} 0 = 6 = Ŋ ** ₩ S 垂 実施网 低密度 低密度 室 弦 短節 実施例16 実施例15 된

9 表 क

る 2 種のアイオノマーを少なくとも含有している ことを特徴とする請求項 (1) 又は (2) 記載のアイ オノマー組成物。

(4) 額求項 (1)、(2)、(3) のいずれかに記載のアイオノマー組成物と他の熱可塑性医合体を配合してなるアイオノマー組成物。